



Espacenet

Bibliographic data: JP2004215567 (A) — 2004-08-05

MICROORGANISM BELONGING TO GENUS BACILLUS AND CONTROLLING AGENT USING THE SAME

Inventor(s): KAWAMOTO YOSHIKATSU +

Applicant(s): KANSAI KK +

> A01N63/00; A01N63/02; A01N65/00; A01N65/12; A01N65/20; A01N65/48;

C12N1/20: C12N15/09: (IPC1-

Classification: international: 7): A01N63/00; A01N63/02; A01N65/00;

C12N1/20: C12N15/09

European;

Application JP20030006366 20030114 number:

number(s):

Priority

JP20030006366 20030114

Also published as:

JP4189224 (B2)

Abstract of JP2004215567 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a microorganism having either property of the property of exhibiting antimicrobial activities against two or more plant pathogenic microbes, or the property of growing in the environment near to the growth environment of a plant such as a crop; and to provide a controlling agent capable of controlling diseases of the plant caused by two or more plant pathogenic microbes, an yeast of a fungus, an insect pest or the like.; SOLUTION: The microorganism belonging to the genus Bacillus has an ability for suppressing the growth of the plant pathogenic disease. The controlling agent of an organism harmful to the plant contains at least one kind of the microorganism, a cultured product thereof and an extract thereof as an active ingredient. The method for controlling the harmful organism involves feeding at least one kind of the microorganism, the cultured product and the extract to a soil for growing the plant. The nucleic acid having a specific base sequence is also provided. : COPYRIGHT: (C) 2004, JPO&NCIPI

Last updated: 14.03.2012 Worldwide Database 5.7.38: 92b

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号 特開2004-215567 (P2004-215567A)

(43) 公開日 平成16年8月5日 (2004. 8.5)

(51) Int.Cl.7		FI						テーマ	73-1	: (参重	(*)
C12N	15/09	C12N	15/	00	ZN	٨A		4 B (24		
A O 1 N	63/00	AO1N	63/	00		F		4B(065		
A O 1 N	63/02	AO1N	63/	02		E		4 H (11		
	65/00	AO1N	65/	00		A					
C12N	1/20	AO1N	65/			С					
		審査請求	有	請求項	真の数	10	ΟL	(全 25	頁)	最終更	に続く
(21) 出願番号 (22) 出願日		特雅2003-6366 (P2003-6366) 平成15年1月14日 (2003.1.14)	(74) (72)	出願人代理人 発明者 ーム(参	株広(100 弁川広(1) (1) (1) (1) (1)	島県広 109583 里士 英 本 島 県 本 島 県 本 長 は 日 り り り り り り り り り り り り り り り り り り	カ よ な は な は な は は は は は は は は は は は は は	信区五 着徳 信区五 CA02 AA58X	日市町 サイ内 AAGOX	大字石 AA62X	内46 AA66X
								AA69X BA22		AA73X	AAB0X
						4H011	AA01 BB22		ACO6 DDO4	BA07	BB21

(54) 【発明の名称】バチルス属に属する微生物及びそれを用いる防除剤

(57)【要約】 (修正有)

【課題】複数又はそれ以上の植物病原菌に対する抗菌活性を発揮する性質、作物等の植物 の生質環境に近い環境に生育する性質の少なくともいずれかの性質を有する拠生物、複数 気はされ以上の植物病原菌、真菌の酵母、害虫等により引き起こされる植物の病害を防ぐ ことが可能な防除剤を提供すること。

【解決手段】補物病原菌の生育の抑制能を有する、パチルス(<u>B.o.c.i I I u.s.</u>)属に属する概生物:該機生物、培養物及砂油出物の少なくとも1種を有効成分として含有した、確物に対する有害生物の防除削:該機生物、培養物及砂油出物の少なくとも1種を、植物なは該植物を生育させるための土壌に供給することを特徴とする、有害生物の防除方法、並びに特定の塩基配列を有する核酸の提供。

【選択図】 なし

```
【特許請求の範囲】
【請求項1】
植物病原菌の生育の抑制能を有する、パチルス(BacilluS)属に属する微生物。
【請求項2】
植物病原菌が、アスペルギルス フラパス リンク フリーズ エフ グレーバー(AS
Perfillus flavus Link Fries f flaber), 77
ペルギルス フラバス リンク フリーズパー、オリセ(<u>ASPer争illus</u> <u>fl</u>
avus Link Fries var. oryzae)、アスペルギルス ナイジ
ャー ファン ティーゲム (ASPerfillus nifer van Tiefh
em)、ムコル ヘマリス ヴェーマー エフ・ヘマリス(Mucor Liemali
S. Weamer f. kiemalis)、ペニシリウム クリソゲナム ゲーム(P.
<u>enicillium chrysostenum</u> Thom)、リグプス オリセ ウェ
ント アンド プリンセン ギーリングズ(RhizoPus oryzae Went
   Prinsen Geerinas)、カンジダ アルピカンス (ロピン) パ
- 7 x > 1 (Candida a | bicans (Robin) Berkhont),
クリプトコッカス ネオフォーマンス(サンフェリス) ブィレミン(CryPtoco
ccus neoformans (Sanfelice) Vuillemin), r
キア メンプラニファシエンス 〔イー・シー・ハンセン〕 イー・シー・ハンセン〔P
ichla membrani faciens (E.C. Hansen) F.C.
Hansen]、サッカロマイセス セルビジエ マイヤー イーエクッス イー.シー
. Nyty (<u>Saccharomyces</u> <u>cerevisiae</u> Meyer ex
E. C. Hansen]、リゲクトニア ソラニ ケーン D-28株(RLizoct
onia solani kuehn 0-28), 🗆 セリニア ネカトリクス (Ros
e \mid \mid inia necatrix), j \neq j \neq j
ズ スプナシエ O-27株(Fusarium O×ysPrum f.sp.sPn
ぬこしぬ色 0-27)、及びフザリウム オキシスプラム エフ・スピーシーズ ラデ
ィシスーライコペルシチ O-84株(<u>Fusarium OxysPrum</u> f. sP
· Rのd i c i S - I Y c o P e r S i c i O - 8 4 ) からなる群より選ばれた少なく
とも1種の微生物である、請求項1記載のパチルス(Baci||us)属に属する微生
物。
【請求項3】
```

FERM P-19178、FERM P-19179及びFERM P-19180か ちなる群より選ばれた微生物である、請求項 1 又は 2 記載のパチルス (B a c i | | u s)屋に屋する物生物。

【請求項4】

下記(1)~(1):

- a) 請求項 $1 \sim 8$ いずれが 1 項に記載のパチルス (Bacillus) 属に属する微生物
- b) 請求項1~8 いずれか1項に記載のパチルス (<u>Bacillus</u>) 属に属する微生物 の馴化培物、及び

c)請求項1~3 いずれか1項に記載のパチルス(<u>Bacillu</u>S)属に属する微生物

がらなる群より選ばれた少なくとも 1 種を有効成分として含有してなる、植物に対する有 害 生物 の 防 除 剤 .

【請求項5】

キク科植物又はショウガ科植物由来の害虫忌避成分をさらに含有してなる、請求項4記載 の防除剤。

【請求項6】

害虫忌避成分が、キク科植物の抽出物又はショウが植物の抽出物である、詩求項5記載の 防除剤。

30

【請求項7】

下記 (2.1) ~ (2.1) :

a.) 請求項1~8 いずれが1項に記載のバチルス (Bacillus) 属に属する微生物

- b) 請求項1~3 いずれが1項に記載のパチルス (<u>B a.c i | | u.s.</u>) 属に属する微生物
- c) 請求項1~8 いずれが1項に記載のパチルス (Bacillus) 属に属する微生物

からなる群より選ばれた少なくとも 1 種を、植物又は該植物を生育させるための土壌に供 給することを特徴とする、有害生物の防除方法。

キク科植物又はショウガ科植物由来の害虫忌避成分を植物又は該植物を生育させるための 土壌にさらに供給する、請求項で記載の有害生物の防除方法。

【請求項9】

有害生物が、アスペルギルス フラバス リンク フリーズエフ グレーバー(<u>ASPe</u> rfillus flavus Link Fries f flaber), アスペル ギルス フラバス リンク フリーズ バー・オリゼ (ASPeh9illuS fla VUS Link Friesvar. oryzae), アスペルギルス ナイジャー ファン ティーケム (Aspertillus niter van Tiethem)、ムコルヘマリス ヴェーマー エフ・ヘマリス(Mucor Liemalis W 20 ehmer f. hiemalis)、ペニシリウム クリソゲナム ゲーム (Peni <u>sillium shrysogenum</u> Thom)、リグプス オリセ ウェント アンド プリンセン ギーリングズ(<u>R k i z o P u s o r y z a e</u> Went & Prinsen Geerings)、カンジダ アルセカンス (ロビン) パークホ ント (Candida albicans (Robin) Berkhont), クリ プトコッカス ネオフォーマンス (サンフェリス) ディレミン〔ごとソPtococ cus neoformans (Sanfelice) Vuillemin), C+ ア メンプラニ ファシエンス 〔イー・シー・ハンセン〕 イー・シー・ハンセン〔2〕 <u>ichia membrani</u> faciens (E.C. Hansen) E.C. HanSen〕、サッカロマイセス セルビジエ マイヤー イーエクッス イー・シー · ハンセン (Saccharomyces cerevisiae Meyer ex E. C. Hansen]、リゾクトニア ソラニ ケーン O-28株(Rhizoct onia solani kuehn 0-28), ロセリニア オカトリクス (Ros $e \mid \mid i \, n \, \underline{i} \, \underline{a} \, \underline{n} \, \underline{e} \, \underline{c} \, \underline{a} \, \underline{t} \, \underline{r} \, \underline{i} \, \underline{x})$, $7 \# y \, \underline{o} \, \underline{a} \, \underline{t} \, \underline{r} \, \underline{r} \, \underline{r} \, \underline{r} \, \underline{r}$, $2 \# y \, \underline{c} \, \underline{r} \,$ ス スプナシエ 0-27株(<u>Fusarium</u> oxysPrum f. sp. spn aciae 0-27)、フザリウム オキシスプラム エフ・スピーシーズ ラティシ スーライコペルシチ O-84株(<u>Fusarium</u> <u>oxysPrum</u> f.sP.R adıcis-lycopersici 0-84)、エンドウヒゲナガアプラムシ及び コナガガらなる群より選ばれた少なくとも1種である、請求項7又は8記載の有害生物の 防除方法。

配列番号: 1 ~ 3 いずれかに示される塩基配列を有する核酸。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、有害生物、特に、植物病原菌の生育の抑制能を有する微生物、該微生物を用い た防除剤等に関する。さらに詳しくは、本発明は、有害生物、特に、植物病原菌の生育を 抑制する物質を産生する微生物、植物病原菌の生育を抑制すること及び/又は害虫を忌避 することができる防除剤に関する。

[0002]

40

40

【従来の技術】

近代農業、特に、大規模な生産を目的とする農業においては、虫食いや病変部等がない見 栄えのよい作物を得、がつ高収量を達成するために、化学合成農業が使用されている場合 があり、作物への該化学合成農業の残留、該化学合成農業による土壌、水等の環境の汚染 等が懸念されている。そのため、いわゆる無農薬野菜、滅農薬野菜等に注目が集まってい 3.

[0003]

しかしながら、無農薬栽培には、手間がかかること、病害虫による被害を被りやすく、そ のため、収量も減ること等の欠点があり、無農業栽培を行なっている農家は、全体の数% にとどまっている。したがって、実質的に必要となる手間を減らす観点がら、ほとんど化 学合成農業に頼っているのが現状である。 [0004]

一方、化学合成農業の代わりに、微生物を用いて、タパコウ枯病の病原菌、ナス科植物青 枯病の病原菌、芝草病原菌、病原性糸状菌等の生育の抑制が試みられている。 [0005]

具体的には、エンテロバクター属に属する微生物、例えば、タバコ根部がら分離されたエ ンテロパクター クロアカエ H184株(Enterobacter cloacae H184) (FERM BP-5057) の培養物は、タパコ植物の根部やナス科植 物の根部に 注することにより、タパコ立枯病の病原菌、ナス科植物青枯病の病原菌等の 防除に用いられずることが知られている(特許文献1、特許文献2)。しかしながら、前 記特許文献1及び特許文献2に記載のエンテロパクター属に属する微生物は、青枯病菌に 対する 抗作用を示すにすぎず、他の病原菌に対する 抗作用を有するかどうかは不明で あて.

[00006]

また、ストレプトミセス アルプラスは、スクレロティニア属、リゾクトニア属、ビシゥ ム属、カープラリア属、ゴイマイノマイセス属、コレットリカム属等に 抗性を有してお り、植物病原菌防除材等に利用されずることが知られている(特許文献3)。しかしなか ら、前記特許文献3に記載の植物病原菌防除材等は、芝草における病害に適用する左めの ものであり、他の植物に対する病原菌に適用できるかどうがは不明である。

[00071

さらに、バチルス属に属し、かつアフラトキシン分解性を有する微生物、具体的には、ア フラトキシン分解性を有するパチルス サプチルスDB9011株、及びパチルス プル ミルスに属し、かつアフラトキシン分解性を有する微生物は、アフラトキシン生成能を有 する真菌、特に、病原性糸状菌に対する発育抑制剤として使用されることが知られている (特許文献4、特許文献5)。特許文献4及び特許文献5に記載の発音抑制剤は、直菌、 なかでも、アフラトキシン生成能を有する真菌、特に、病原件糸状菌の発音を抑制するも のである。

[00008]

【特許文献1】特開平9-37775号公報 段落番号0010、表3及び表4

【特許文献2】特開平10-189610号公報 表5

【特許文献3】特開平8-242846号公報 段落番号0042、0049

【特許文献4】特闌平5-146289号公報 段落番号0046~0052 【特許文献5】特開平5-268945号公報 段落番号0048~0050

[0009]

【発明が解決しよすとする課題】

本発明は、有害生物、特に、植物病原菌、真菌の酵母の生育を抑制する性質、広範囲の植 物病原菌、例えば、複数又はそれ以上の植物病原菌に対する抗菌活性を発揮する性質、作 物等の植物の生育環境に近い環境に生育する性質の少なくともいずれかの性質を有する微 生物を提供することを目的とする。さらに、本発明は、広範囲、例えば、複数又はそれ以 上の有害生物、具体的には、植物病原菌、真菌の酵母、害虫等により引き起こされる植物

の病害を防ぐことが可能な防除剤を提供することを目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明の要旨は、

- 〔1〕 植物病原菌の生育の抑制能を有する、パチルス(<u>Bo.c.Ilus</u>)属に属する 微生物、
- 〔2〕 植物病原菌が、アスペルギルス フラパス リンク フリーズ エフ ゲレーバ - (Asperfillus flavus Link Fries f flaber)、アスペルギルス フラバス リンク フリーズ バー、オリセ(<u>AsPersill</u> us flavus Link Fries var. oryzae), アスペルギル ス ナイジャー ファン ティーゲム (Aspersillus niser van Tieskem), AIN ATUR DI-T- II. ATUR (Mucor hi emalis Wehmer f. hiemalis) . ペニシリウム クリソケナム ゲーム (Penicillium chrysogenum Thom)、リグプス オ Ut $\sigma_z > 1$ σ Went & Prinsen Geerings)、カンジタ アルビカンス (ロビ ン) パークホント(Candida albicans (Robin) Berkh ont〕、クリプトコッカス ネオフォーマンス (サンフェリス) ディレミン [Cr YPtococcus neoformans (8anfelice) Vuille min]、ビキア メンプラニ ファシエンス (イー・シー・ハンセン) イー・シー 20 · Λναν (<u>Pickia membrani</u> faciens (E.C. Hanse n) E. C. Hansen]、サッカロマイセス セルビジエ マイヤー イーエクッ ス イー・シー・ハンセン [<u>8accharomyces</u> <u>cerevisiae</u> Me yerex E.C. Hansen)、リゲクトニア ソラニ ケーン O-28株(R <u> hizoctonia solani</u> kuehn 0-28)、ロセリニア オカトリ f(Rosellinia necathix) , f(Rosellinia necathix). スピーシーズ スプナシエ 0-27株(<u>Fusarium</u> <u>oxysPrum</u> f.
- (8) FERM P-19178、FERM P-19179及びFERM P-19180からなる群より選ばれた概生物である、期記[1]又は[2]記載のパチルス(Bacillus)属に属する微生物、(4) 下記の(2):
- の)前記〔1〕~〔8〕いずれが1項に記載のパチルス(<u>Bacillus</u>)属に属する 数生物、
- b) 前記(1)~(8) いずれか1項に記載の尺チルス(<u>Bacillus</u>) 属に属する 数生物の馴化培地、及び
- c) 前記 [1] ~ [8] いずれか 1 項に記載のパチルス (<u>B o. c.i l l u.s.</u>) 属に属する 微生物の抽出物
- がらなる群より選ばれた少なくとも1種を有効成分として含有してなる、 植物に対する有害生物の防除剤、
- [5] キク科植物又はショウガ科植物由来の客虫忌避成分をさらに含有してなる、前記(4)記載の防除剤、
- 〔6〕 害虫忌避成分が、キク科植物の抽出物又はショウが植物の抽出物である、前記〔5〕記載の防除剂、
- 〔7〕 下記の)~c):
- a) 前記〔1〕~〔8〕 いずれが1項に記載のパチルス(<u>Bacillus</u>) 属に属する 50

微生物、

b) 前記〔1〕~〔8〕 いずれか1項に記載のパチルス(<u>B a. c i l l u. s</u>)属に属する 数生物の培養物、及び

c) 前記〔1〕~〔8〕 いずれか1項に記載のパチルス(<u>B a, c i l l u s</u>)属に属する 徴生物の抽出物

からなる群より選ばれた少なくとも1種を、植物又は該植物を生育させる左めの土壌に供給することを特徴とする、有害生物の防除方法、

[8] キク科植物又はショウが科植物由来の害虫忌避成分を植物又は該植物を生育させるための土壌にさらに供給する、前記 [7] 記載の有害生物の防除方法、

〔9〕 有害生物が、アスペルギルス フラバス リンク フリーズ エフ グレーバー (Asperfillus flavus Link Fries fflaber). アスペルギルス フラバス リンク フリーズ パー・オリセ(ASPer9illus flavus Link Fries var. oryzae), アスペルギルス ナ イジャー ファン ティーゲム (ASPerfillus niger van Tie a hem)、ムコル ヘマリスウェーマー エフ・ヘマリス(Mucor Liemal is Wehmerf. Liemalis)、ペニシリウム クリソケナム ゲーム(P enicillium chrysogenum Thom)、リグプス オリセ ウェ ント アンド プリンセン ギーリングズ(RhizoPus oryzae Went & Prinsen Geerinas)、カンジダ アルピカンス(ロピン) バー クホント(<u>Candida albicans</u> (Robin) Berkhont)、 クリプトコッカス ネオフォーマンス (サンフェリス) プィレミン〔<u>CFYPtoc</u> occus neoformans (Sanfelice) Vuillemin). ピキア メンプラニ ファシエンス 〔イー・シー・ハンセン〕 イー・シー・ハンセン (Pichia membrani faciens (E.C. Hansen) F. C. Hansen)、サッカロマイセス セルビジエ マイヤー イーエクッス イー. υ-. Λυτυ (<u>Saccharomyces</u> <u>cerevisιae</u> Meyer e × E.C. Hansen]、リゲクトニア ソラニ ケーン O-28株(<u>R.L.i.z.o</u> sellinia necathix)、フザリウム オキシスプラム エフ・スピーシ ーズ スプナシエ O-27株(Fusarium oxysPrum f.sp.sp naciae 0-27)、フザリウムオキシスプラム エフ. スピーシーズ ラディシ スーライコペルシチ 0-84株(<u>Fusarium</u> <u>oxysPrum</u> f. sP. R adicis-1yc0Persici 0-84)、エンドウとゲナガアプラムシ及び コナガガらなる群より選ばれた少なくとも1種である、前記〔7〕又は〔8〕記載の有害

[10] 配列番号:1 ~8りずれかに示される塩基配列を有する核酸、 に関する。

[0011]

【発明の実施の形態】

生物の防除方法、並びに

本発明の微生物は、肥料から、本発明者らにより単離された微生物であり、植物病原菌の 生清の抑制能を有するパチルス(<u>Boocillus</u>)属に属する微生物である。

本発明の販生物は、植物病原菌の生育の抑制能を有すると11 ア優れた性質を有する。したかって、本発明の販生物によれば、植物病原菌を防除することができるという優れた効果を発揮する。また、本発明の販生物によれば、植物病原菌の生育を抑制し、土壌病害をとしにくい土壌に改良することができるという優れた効果を推する。さらに、本発明の敗生物は、広範囲の植物病原菌、例えば、複数又はされ以上の植物病原菌に対する抗菌活性を発揮するという優れた性質を有する。したがって、本発明の拠生物によれば、種々の土壌病害を防除することとができるという優れた効果を発揮する。また、全発明の機生物は、植物の栽培等に通常用いられる肥料中から単離された敗生物であり、作物等の植物の地生育

20

40

環境に近い環境に生育する性質を有する。したかって、本発明の微生物によれば、植物の 生育等に及ぼす負の影響(例えば、生育阻害等)が実質的にないという優れた効果を発揮 オス.

[0013]

本発明の微生物は、下記微生物学的性質:

- (2)細胞の大きさ: 0. 7~1. 0 Lm×0. 8~2. 0 Lm
- (3) 多形性:無
- (4) 運動性: 有 (周毛)
- (5) 胞子の有無:有 (中央)
- (6) グラム染色:陽性
- (7) MRテスト:陽性
- (8) インドール産生:無
- (9) クエン酸の利用: koser陰性、Christensen陽件
- (10)無機窒素源資化性:硝酸塩を資化するが、アンモニウム塩は資化しない
- (11) ウレアーセ活性:無
- (12) オキシゲーセ活件: 無
- (13) カタラーゼ活性: 有
- (14) 生育の範囲 PH: 4.0~8.5
- (15) 生育の範囲湿度:30~50℃
- (18) 好気性
- (17) 〇 ドテスト・除件

を有する。本発明の微生物としては、具体的には、パチルス スピーシーズ(Bacil lus sp.) A-8、パチルス スピーシーズ A-7 Bなパチルス スピーシー ズ A-19にさらに分類される。なお、本発明の微生物のさらに詳細な微生物学的性質 を、後述の実施例の表1~表4に示す。

[0014]

本発明の徴生物であるパチルス スピーシーズ A-3は、168 FDNAが、配列番 号:1に示される塩基配列を含むものであり、パチルス スピーシーズ A-7は、18 8 FDNAが、配列番号:2尺示される塩基配列を含むものであり、パチルス スピー シーズ A-19は、168 とDNAか、配列春号:8に示されて堪基配列を含むもの ブカス.

[0015]

なお、本発明の微生物は、<u>Bacillus</u> SP. A-8、<u>Bacillus</u> SP A-7及ひBacillus SP. A-19と命名・表示され、それぞれ、FE RM P-19178、FERM P-19179及VFERM P-19180×17 、寄託日:2002年12月26日、独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託セ ンター [日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6(郵便番号305-8566)] に寄託すれている。

[0016]

本発明の拠生物により生育を抑制する対象となる植物病原菌は、植物に感染し、病害を引 き起こす細菌であり、具体的には、例えば、ほうれん草株腐病の病原菌として知られてい JUMPHIR YFI F-V[Rhizoctoniasolani kuehn (例えば、O-28株等)]、ほうれん草菱潤病の病原菌として知られているフザリウム オキシスポラム エフ・スピーシーズスピナシエ 0-27株(Fusarium o ××s Prum f. sp. spnaciae 0-27)、果樹紋羽病の病原菌として 知られているロセリニア ネカトリクス (Rosellinia necatrix)、 トマト根腐萎凋病の病原菌として知られているフザリウム オキシスプラム エフ・スピ ーシーズ ラディシスーライコペルシチ O-84株(<u>Fusarium o×ysPr</u>

<u>um</u> f. SP. Radicis-lycoPersici 0-84)、さちには、ア

スペルギルス フラバス リンク フリーズ エフ グレーバー(ASPerfilly S flavus Link Fries f Flaber), アスペルギルス フラ バス リンク フリーズ パー・オリセ(<u>ASPerfillus flavus</u> Li nk Fries var. oryzae)、アスペルギルス ナイジャー ファン ティーゲム (Aspergillus niger van Tieghem)、ムコル ↑ アリス ヴェーマー エフ. ヘアリス (Mucor Liemalis Wehme た f. hiemalis)、ペニシリウム クリソゲナム ゲーム(Penicill ium chrysogenum Thom)、リグプス オリゼ ウェント アンド プリンセン ギーリングズ (RhizoPus oryzae Went& Prins en Geerinas)、カンジダ アルピカンス (ロピン) パークホント(Ca 10 ndida albicans (Robin) Berkhont), クリプトコッカ <u>eoformans</u> (8anfelice) Vuillemin)、ピキア メンプ ラニ ファシエンス (イー・シー・ハンセン) イー・シー・ハンセン〔<u>Pichia</u> membrani faciens (E.C. Hansen) F.C. Hanse n〕、サッカロマイセス セルビジエ マイヤー イーエクッス イー、シー、ハンヤン (<u>Saccharomyces</u> <u>cerevisiae</u> Meyer ex E. C. H ansen] 等が挙げられる。

[0017]

本発明の微生物の生育範囲温度は、具体的には、パチルス スピーシーズ A-8にっい 20 ては、25~45℃であり、好ましくは、37~40℃であり、パチルス スピーシーズ A-7については、25~45℃であり、好ましくは、87~40℃であり、パチルス スピーシーズ A-19については、25~50℃である。 [0018]

また、本発明の微生物の生育範囲PHは、具体的には、パチルス スピーシーズ A-8 については、PH4~10であり、好ましくは、4~7であり、パチルス スピーシーズ A-7につりては、PH4~10であり、好ましくは、PH4~8であり、パチルス スピーシーズ A-19 については、 $4\sim8$ 、好ましくは、 $4\sim7$ である。 [0019]

本発明の微生物の培養に用いられる培地としては、前記生育範囲PHであり、かつ前記室 30 素源、炭素源、補助成分等を含有する培物であればより。前記培物としては、具体的には 、例えば、ポテトデキストロース培地〔ニッスイ社製、カタログ番号05709、培地1 リットルあたりの組成:ポテト抽出液末 4.0分、プドウ糖 2.0分、寒天 1.5分(PH6.0)]、Nutrient Broth [オキソイド (O×oid) 社製、カタ ログ番号 250427、培地 1 リットルあたりの組成: Lab-Lemco Powde と (商品名) 1 多、ペプトン 5 多、酵母エキス 2 多、塩化ナトリウム 5 多、寒天 15分(PH6.0)〕等が挙げられる。なお、前記培地、例えば、前記ボテトデキス トロース培地及びNutrient Brothを液体培物として用() 7場合、寒天を含 まない組成とすればよい。

[0020]

本発明の微生物による植物病原菌の生育の抑制能は、例えば、植物病原菌を播種した固体 培地上に、本発明の微生物の培養物を供し、阻止円の形成の有無、阻止円の大ませを観察 する評価方法により、評価されずる。前記固体培地としては、例えば、前記ポテトデキス トロース培地等が挙げられ、好ましくは、植物病原菌の生育及び本発明の微生物の生育が 良好であり、かつ阻止円の形成が確認可能な培地であることが望ましい。 [0021]

なお、 本発明の微生物による前記植物病原菌の生育の抑制能の発現は、 培養条件、具体的 には、培養温度、培養PH、培養時間、培養時にあける振 度等について至適化すること により、最適化されずる。かかる培養条件の至適化は、種々の培養条件下に培養して得ら れた各種培養物について、前記評価方法により、阻止円の大きさを評価することにより容

40

易に行なわれする。

[0022]

本発明の微生物は、肥料、コンポスト化過程にある堆積物を滅菌水等に懸濁し、ついで、 得られた懸濁液を前記坊地に塗布して、培養し、得られたコロニーについて、前記植物病 底菌の生男を抑制するごと、後述の実施例の表1~表4に示される微生物等的性質等を指 様として単離して、得るごとができる。

[0023]

本発明の敗生物によれば、前記したように、植物病原菌の生育を抑制することができるため、本発明の敗生物、その馴化培地又はその抽出物を有害生物等に対する防除剤として用 いることができる。したがって、本発明により、防除剤が提供され下す。

[0024]

本発明の防除剤は、下記の)~ c):

a.) 前記パチルス (Bacillus) 属に属する微生物、

- b) 前記パチルス (<u>Bacillus</u>) 属に属する **微生物の馴化培**地、及び
- c) 前記パチルス (Bacillus) 属に属する微生物の抽出物

が5なる野より選ばれた少なくとも1種を有効成分として含有する。したがって、本発明の防除剤によれば、土壌等への供給、配料等への供給、種物の根部への供給、種子への供給等の簡似を手法により、有害生物により引き起こされる種物の病害等で助ぐことができるという優れた効果を発揮する。また、本発明の防除剤によれば、土壌に供給することにより、種物病原菌の生胃を抑制し、せれにより、土壌病害を生じにくい土壌に改良することができるメントラ機りた効果を発達する。

[0025]

本発明の防除剤は、キク科植物又はショウが科植物由来の害虫忌避成分をさらに含有して もよい。

[0026]

本発明の防除剤によれば、広竜囲の植物病原菌、例えば、複数又はそれ以上の植物病原菌 に対して抗菌活性を発揮し、か一寄虫を忌避することができる。したがって、本発明の防 除剤は、種々の土壌病害を防除することができるという使れた効果を発揮する。

[0027]

[0028]

前記「供給」としては、散布、混合、塗布、浸清等が挙げられる。

[0029]

本明細書においては、前記の、)の「概生物」とは、培養後に得られた培養液又は概生物細胞自体をいう。 前記の、)の 微生物は、本発明の微生物を、前述の通切な培地で、適切な培養を作下に損養することにより得たりする。

[0030]

本明細書においては、前記 b)の「馴化培地」とは、培養後の培養液から、微生物細胞を除去して得られた培養産物をいう。前記 b)の馴化培地は、例えば、 進、達恵分離等により、培養液がら、微生物細胞を除去することにより得られうる。

[0081]

本明細書においては、前記 c)の「抽出物」とは、前記 c.)の拠生物又は前記 b)の馴化 培地がら抽出された産物をいう。前記 c.)の抽出物は、例えば、

- ([)前記

 成生物

 和配を、リゲチーム等の

 労働性酵素、超音波、圧力、凍結等の手段により

 成砕し、得られた破砕物を横用の精製法(例えば、塩析、カラムクロマトゲラフィー、 有機溶棄抽出等)により精製すること、
- (II)前記馴化培地を慣用の精製法(例えば、塩析、カラムクロマトグラフィー、有機 50 リ

溶媒抽出等)により精製すること、

等により得られする。

[0032]

前記キク科植物としては、アーティチョーク、防虫葡等が学げられる。また、ショウが科植物としては、月桃等が学げられる。

[0033]

前記キウ科権物又はショウが科植物由来の零虫忌避成分としては、列えば、前記キク科植物又はショウが科植物がちアルコール維出、療水抽出、水蒸気蒸留方法等により推出でれた抽出域(すなわち、エタノール抽出物、熱水抽出物、水蒸気蒸留抽出等)等が歩けられる。具体的には、アーティチョークのエタノール抽出物、アーティチョークの熱水抽出物、月後のエタノール抽出物、月後の熱水抽出物、月後の水蒸気蒸留抽出物等が参けられる。

[0084]

10095

前記客虫忌遊成分をさらに含有した本発明の防除剤中における該客虫忌遊成分の含有量は、客虫忌遊効果を発揮させるに十分な量であればよい。

[0086]

本発明の防除剤の供給力法としては、例えば、用途に通した濃度で前記な、)~こ)の有効 成かを含有した防除剤、又は用途に通した濃度で前記な、)~こ)の有効成成かと前記害虫忌 遊成分とを含有した防除剤を、じょするや噴霧器等を用いて、作物の苗、提子等を連ま 前の土壌に供給するごと、作物の苗、種子等に循環供給するごと等が挙げられる。本発明 の防除剤を供給した土壌は、土壌病害菌の生育が抑制され、有用微生物の多く存在する環 浸となり土壌病害の起こりにくい土壌となる。

[0087]

また、本発明の防除剤は、作物の種類及びその生育時期、植物病原菌の種類及びその活動時期、害虫の種類及びその発生時期等に合わせて施用されする。

[0038]

なお、本祭明の防除剤の防除効果の評価は、例えば、

(i)防除剤の供給による植物病原菌に対する阻止円の形成の有無又は該阻止円の大きさの測定を行なう評価方法、

(ii)防除剤を塗布した葉等に集まる害虫の有無又は害虫の死虫率の測定を行なう評価方法、

等により行なわれする。ここで、前記(i)の評価方法においては、阻止円を形成することが、該防除剤が、防除効果を有することの指標となり、阻止円の大きさが、防除効果の大きさに比例する。また、前記(i i)の評価方法においては、防除剤を塗布した業等に宝虫が表まらないこと及び害虫が死に至ることが、該防除剤が、防除効果を有することの指機となる。

[0039]

本発明の微生物によれば、有害生物の防除方法が提供されする。本発明の防除方法は、 前記 a.) ~ c.) からなる群より選ばれた少なくとも1種を、植物又は該植物を生育させるための土壌に供給することを特徴とする方法である。本発明の防除方法においては、 キク料値物又はショウガ料植物由来の害虫忌選成分を植物又は該植物を生育させるための土壌にさらに供給してもより。

[0040]

50

20

30

本発明の防除力法において、前記な、)~こ)の供給量及び前記害虫急避成分の供給量は、 植物の種類、植物への供給面所の大きさ、植物を生育させるための土壌の面積、防除対象 の残生物の種類、防除対象の害虫の種類等により過程散定することができる。前記な、)~ と、)の供給量は、例えば、ほうれん草株腐れ病病原面に対しましては、土壌1m° あたり、 火生物の量をして、1×10° ~1×10° こられ、労ましくは、1×10° ~1 ×10° ~1×10° により、砂をしても円板の量であればよい。 また、前記害虫急避成分の供給量は、前記害虫急避成分を防除剤1 L 中 2・5 字(乾燥 重要)含有する場合、水により、500~10、000倍の濃度とし、防除効果を発揮しまる量と、まな、主な、土壌又は植物に撒布すればよい。

[0041]

本発明の防除方法において、前記の)~c) と前記客虫急避成分とは、前記防除剤として 、植物又は該植物を生育させるための主境に供給してもより。

[0042]

植物又は辞植物を生育させるための土壌への前記の)~c)と前記客虫急堤成分との供給は、散布、退合、塗布、浸渍等により行なわれする。具体的には、特に限定されないが、例えば、

- 本発明の拠生物の培養液を、作物を栽培する前の土壌に混和、又は噴霧器により土壌 に激布すること、
- 本発明の拠生物の馴化培地を、噴霧器により、作物が植えられた土壌又は作物に激布すること。
- 一 本発明の微生物の馴化培地を結晶化又は粉末化させて得られた産物を、作物を栽培する前の土壌に混和又は作物が植えられた土壌に撒布すること、
- 本発明の概生物の培養液を、ふすま、もみがら、土壌改良剤に添加し、固定させて得られた産物を、作物を栽培する前の土壌に混和マは終土壌に増布すること。
- 本発明の微生物の馴化培地と、キク科植物又はショウが科植物がら、エタノール油出液又は熱水油出液とを混合して得られた防冷剤又は、諒馴化培地とエタノール油出液又は熱水油出液とのされざれを別々に、噴霧器を用いて、害虫の発生しやすい箇所に激布するか、あるいは、作物又は土壌に散布すること

等が挙げられる。

[0043]

【実施例】

以下、本発明を実施例等により詳細に説明するが、本発明は、かかる実施例等により限定されるものではない。

[0044]

実施例1

(1) 供試試料の調製

株式会社カンサイ倉橋工場内のコンポスト化過程にある堆積物から1ヵ所あたり約100 多の堆積物を採取した。採取した堆積物のラち約1分と、滅菌生理食塩水10mlとを、

26m | 谷の紡験管に入れた。得られた退合物を、ポルテックスミキサーで約5分間退合し、その後、20分間室温(約25℃)で放置し、10% 試料含有懸濁液(供試試料)

し、その後、20分間至温(約25C)で放査し、10% 試料含有懸濁<u>液</u>(供詞 を得た。得られた供試試料を、植物病原菌に対する阻止円形成試験に供した。

[0045]

(2)対 試験

植物病原菌 ソレフ.

- a)ほうれん草株腐病の病原菌〔リゲクトニア ソラニ ケーン(<u>R k i zocton i</u> a solan i kue kn)〕
- b) ほうれん草要凋痛の病原菌 [フサリウム オキシスプラム エフ・スピーシーズ ス ピナシエ 〇-2 7 株 (<u>Fu.S.o.Fi.u.m. o.x.) S.P.Fu.m.</u> f. S.P. <u>S.P. in.o.c.</u> i.o.e. O.-27)]
- ______ c)果樹紋羽病の病原菌〔ロセリニア ネカトリクス(<u>Rosellinia</u> <u>neca</u>

trix)]、及び

む)トマト根腐萎凋病の病原菌〔フザリウム オキシスプラム エフ・スピーシーズ ラ ディシスーリオペルシチ 0-84株(<u>Fusarium</u> O×ysPrum f. sP . Radicis-lyopersic: 0-84)]

を用いた.

[0046]

ポテトデキストロース培地〔ニッスイ社製、カタログ番号:05709(1リットルあた りの組成: ポテト抽出液粉末 4分、プドウ糖 20分、寒天粉末 15分)] 3.9 9 を、イオン交換水 1 0 0 m I に溶解し、得られた溶液を1 2 1 ℃ ラ 1 5 分間減菌した 。ついで、得られた滅菌培地 2.0 m l を、滅菌シャーレに入れ、固化させ、試験用培地 1.0

を得た。 [0047]

各植物病原菌を、前記試験用培地の中心部分に接種した。ついで、播種箇所がら等間隔に なるように、試験用培地に円形 紙(直径8mm、厚手、アドバンテック社製)を四方に 配置した。なお、前記円形 紙は、使用前に、121℃で15分間処理することにより滅 菌された 紙である。

[0048]

前記(1)で得られた供試試料 100μ1を、試験用培地の円形 紙上に滴下した。

[0049]

ついで、各試験用培地を、30℃の恒温室内で、約1~2週間インキュペートした。その 後、各試験用培地上の阻止円を観察した。阻止円を形成した供試試料について、画線塗抹 培養を繰返し行なすことにより、菌を純粋化した。

[0050]

つりで、純粋化された菌を用りて、対 試験を行なった。明確な阻止円の形成を、植物病 原菌の生育抑制能を有する菌であることの指標とした。その結果、A-3、A-7及びA 19が得られた。

[0051]

(3) 複生物学的性質の検討

得られたA-3、A-7反びA-19のそれぞれについて、微生物学的性質を調べた。各 微生物学的性質は、慣用の方法により評価された。その結果を表1~4に示す。

[0052]

【表 1 】

多級學的性質		A-3	<i>h</i> −7	A-19
細胞の形態	#1	桦南(1.0×1.5~2.0 un)	桿菌(0.7×0.8~2.0µm)	桿菌(0.8×1.5~2.0μα)
細胞の多形性の有無	#1	_	-	-
運動性(鞭毛の着生状態)	*1	+(周毛)	+(周毛)	+(周毛)
胞子の有無 (胞子の部位)	*1	+(中央)	+(中央)	+(中央)
色	*1	クリーム色	クリーム色	クリーム色
光叔	+1	-	-	-
色異確性	+1	-	-	-
表面発育の有無	+2	+	+	+
昭地の藍藻の有能	* 2	+	+	+
生育状態	+3	+	+	+
ゼラチン個化	*3	+	+	+
疑問	+4	-	-	_
色鯛の変化	+4	I -	-	-

40

30

注) · : 隔性、 - : 微性、 w: 反応期

- *i Nutrient agar [オキソイド(Oxoid)社製]、30℃
- *2 Nutrient Broth (オキソイド(Oxoid)社類)、30℃
- *3 ゼラチン穿劍培養 30℃
- *1 リトマス・ミルク

- 【表 2 】

生理学的性質		A-3	A-7	A-19
グラム染色性		不定	+	+
荷像塩の道元		+	-	+
脱氧反応		iy		-
歌テスト		+	+	+
サテスト		-	+	+
インドール産生		_	_	-
硫化水素の生成		+	-	
デンプンの加水分割	ž.	-	+	+
クエン酸の利用	Koser	-	_	
クエン版の利用	Christensen	+	+	+
無機容享源の利用	研験塩 ブンセニリム タ	†	+	
	グンセニリム	÷	+	+
色素の生成				
ウレアーゼ活性			-	
オキシダーゼ后性		-		
カタラーゼ活性		+	+	l-
	4.0	+	+	+
生質pK	5. 5	+	+	+
	8.5	+	+	+
	30	+	+	+
生會選定	37	+	+	+
THE PROPERTY.	48	+	+	+
	59	+	+	+
生育条件(好気性、	遊気(性)	好気	好気	好気
0-ドテスト			-	

[0054]

【表8】

意脈からの設定生/ガス産生	A-3	Λ-7	A-19
L-アラビトース	+/-	+/-	+/-
D-グルコース	+,/-	+/-	+/-
D-プラクトース	4/-	+/-	+/-
マルトース	+/-	+/-	+/-
ラクトース	-/-	+/-	+/-
D-ソルビトール	+/-	+/-	+/-
イノシトール	+/-	+/-	+/-
デンプン	+/-	+/	+/-
D-キシロース	+/-	-/-	+y/
D-マンノース	+/-	+/-	+/-
D-ガラクトース	+/-	-/-	-/-
スクロース	+/-	+/-	+/
トレハロース	+/-	+/	+/-
D-マンニトール	+/-	+/-	+/-
グリモリン	+/-	+/-	+/-

+:關性、-:輸性、w:反応弱

[0055]

【表4】

その他の生理学的性質	A- 3	A-7	A-19
βーガラクトシダーゼ活作		_	_
アルギニンジヒドロラーゼ活性		-	-
リジンデカルボキシラーゼ活作	-		-
トリプトファンデアミナーゼ評性	_	~*	-
ゼラチナーゼ活性	+	+	+
カゼインの加水分解性	+	+	+
レシチナーゼ活性	+	+	÷
10% (w/v) NaCl存在ドでの生育性	+	+	+

+: 揚性、-: 陰性、w: 反応弱

10

20

80

[0056]

前記表 1~4 に示される 微生物学的性質及び 165 ドDNAの塩基配列の解析結果から 、前記A-3、A-7及びA-19は、パチルス(Bacillus)属に属する細菌で あることが示唆された.

[0057]

なお、前記A-3、A-7及びA-19は、それぞれ、BacilluS SP. A-8、Bacillus sP. A-7及びBacillus sP. A-19火命名 ·表示され、寄託日:2002年12月26日、独立行政法人産業技術総合研究所 特許 生物寄託センター [日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6 (郵便番号305-8 566)] C、FERM P-19178、FERM P-19179及2FERM P 10 - 1 9 1 8 0 として寄託されている。

[0058]

実施例2

実施例1で得られたA-3、A-7及びA-19を、それぞれ、前記ポテトデキストロー ス培地に、1白金耳播種し、80℃で24時間、240トPmで振 培養した。 [0059]

試験例1 円形 紙法

前記防除剤による各種微生物の生育に対する抑制効果を、前記実施例2で得られた各馴化 境地による綾微生物の生育に対する阻止円の形成及び綾阻止円の大きます測定することに より評価した。 [0080]

微生物としては、前記の)~む)の植物病原菌、酵母等を用いた。各微生物を、それぞれ の培養に適した培地を用い、十分に生育するまで培養し、各微生物の培養物を得た。

[0081]

ポテトデキストロース培地〔ニッスイ社製、カタログ番号:05709(1リットルあた りの組成:ポテト抽出液粉末 49、プドウ糖 209、寒天粉末 159) 3.9 身を、イオン交換水 100mlに溶解し、得られた溶液を121℃で15分間滅菌した 。ついで、得ちれた滅菌培地 20mlを、滅菌シャーレに入れ、固化させ、試験用培地 を得た。

[0062]

ついで、得られた試験用培地上の中心部分に、5mm×5mm角で各種微生物を搭種した 。また、播種箇所がら等間隔(2cm)になるように、試験用培地に121℃で15分間 滅菌した円形 紙(直径8mm、アドバンテック社製、商品名:定性 紙、厚手)を四方 に配置し、該円形 紙上に、実施例2で得られた培養液 100μ Iを滴下した。 [0088]

ついで、各試験用培地を、30℃の恒温室内で、前記の)及びの)については、約1週間 インキュペートし、前記も)及びむ)につけては、約2週間インキュペートした。その後 、各試験用培地上の阻止円の形成を観察した。その結果を表5に示す。

[0064]

【表 5 】

30

20

植物病原菌名	田山	円(直径	(mm,
恒彻坍原国石	A-3	A-7	A-19
Aspergillus flavus Link Fries f glaber	33	30	50
Aspergillus flavus Link Fries var. oryzae	30	30	35
Aspergillus niger van Tieghem	37	26	36
Mucor hiemalis Wehmer f.hiemalis	35	38	38
Penicillium chrysogenum Thom	30	25	28
Penicillium chrysogenum Thom Phizopus oryzac Went & Prinsen Geerlings	28	15	33
(T) Candida albicans (Robin) Berkhont	20	13	18
Cryptococcus neoformans (Sanfelice) Vuillemin	12	10	12
Prohia membranifaciens (EC.Hansen) EC.Hansen	30	13	33
Saccheromyces cerevisiae Meyer ex EC.Hansen	13	13	20
Saccheromyces cerevisiae Meyer ex E.C.Hansen Rhizoctonia soleni kühn O-28	40	30	30
(1) Rosellinia necatrix	30	24	26
Fusarium oxysprum f. sp. spnaciae stain 0-27	28	35	30
Fusarium oxysprum f. sp. Radicis-tycopersici 0-34	30	30	30

80

[0065]

せの結果、表5 に示すように、各種版生物に対して、明確な阻止円を形成することがわかった。すなわち、実施例1 で得られた各細菌は、防除剤として有用であることが示された。また、実施例1 で得られた名細菌は、防除剤として有用であることが示された。また、実施例1で得られた野野の抑制能を有することが示され、特に、A-3 は、黄色色素を産生したため、新規菌株のあることが示唆された。

[0066]

実施例 8

月様(装2k タ/エタノール18L、返3.78k タ/エタノール10L)又はアーティ デョーク(葉4.39/エタノール200ml)を、ロータリーエパポレーターを用いて 濃縮し、エタノール抽出液(月様、約20m9(月核抽出物配焼重量)/ml、アーデ デョーク 約100m9(アーティチョーク抽出物配焼重量)/ml)を得た。ついで 、前記エタノール抽出液と、実施例2で得られた朝化培粉とを混合し、エタノール抽出液 の最熱濃度が、1体積%、10体積%又は50体積%である核検試料を得た。

[0087]

ここで、なお、月焼のエタノール抽出液から得られた1体積%一被検試料、10体積%一被検試料及び50体積%一被検試料のされぞれに含まれて抽出物は、乾燥重量として、されぞれ、約0.93ル分、約9.3ル分及が約48.5以分である。また、アーティデョークのエタノール抽出液がら得られた1体積%一被検試料、10体積%一被検試料及び50体積%一被検試料のされぞれに含まれて抽出物は、乾燥重量として、それぞれ、約4.65ル分、約46.5ル分、約232.5ル分である。

[0068]

[0069]

試験例2

(1)供試昆虫の調製

供試毘虫として、コナガと、エンドウとゲナガアプラムシとを用いた。 【0070】

コナガ及びエンドウとゲナガアプラムシともに、25±3℃、明条件16時間 − 暗条件8

時間の条件下、インキュペーター内で飼育した。

[0071]

エンドウビゲナガアプラムシについては、以下のようにして得られた虫体を用いた。ソラマメの芽出し(発芽から約4日~1週間)の基部分(豆の直上部分)に、産業用フイバーに商品名:キムワイア(登録商機)(十条キンパリー株式会社製)) 約1 c M × 1 5 c m を巻きつけた。ついで、ワイパーを巻き付けた基を、試験管(外径25 m m 、長さ15 0 m m)に入れた。がかる試験管に、成虫数匹を入れ、産子させ、1~2 齢の幼虫を得た。また、同様に、成虫に産ろさせ、該奴虫を除去した後、幼虫を生育して、成虫を得た。得ちれた1~2 齢の幼虫と成虫とを、以下の試験に用いた。

[0072]

また、コナガについては、カイワレ大根と人工飼料(ニッチク業品工業(株)社製、商品名、インセクタコナガー0128)とを併用して累代飼育した個体群の股皮直接の4齢幼虫を用いた。

[0078]

(2) エンドウビゲナガアプラムシに対する忌避効果の評価

有害生物の代表例として、エンドウヒゲナガアプラムシを用り、実施例3で得られた被検 試料による該エンドウヒゲナガアプラムシに対する忌避効果を評価した。

[0074]

ソラマメの芽出しの上部を、前記被検試料に1分間浸漬させ、その後、風乾した。ついで、ソラマメの芽出しと幼虫をカップに入れた。その後、カップに幼虫を入れた時点がら開かして、24時間毎に、観察し、1~2齢の幼虫及び6~7齢の成虫が、芽出しに寄りっくがどうかを指々として、急避効果を評価した。なお、対理として、前記被検試料のかわりに、エタノール又は水に浸渍させたソラマメの芽出しを用いた。

[0075]

その結果、対駅であるエタノール又は水に浸漬させたソラマメの芽出しには、エンドウとゲナガアプラムシが寄ってきたが、A-3、A-7及びA-19のそれぞれから得られた各被検試料に浸漬させたソラマメのいずれにも寄りつかなかった。したがって、A-3、A-7及びA-19は、エンドウとゲナガアプラムシを忌避する性質を有することがわかった。

[0076]

(3)コナガに対する忌避効果の評価

有害生物の一例として、コナガを用い、実施例3で得られた被検試料による譲コナガに対する忌避効果を評価した。

[0077]

[0078]

[表 6]

80

10

エタノール抽	出液含有濃度(v/v%)	1	10	50
	乾燥重量 (μg)	0. 93	9. 3.	46. 5
	月桃-葉	5	50	80
死虫率(%)	月桃-茎	5	60	90
	対照	0	0	0

【0079】 【表7】

10

熱水抽出液	支含有濃度(v/v%)	1	10	50
1	乾燥重量 (μg)	4. 65	46. 5	232. 5
	月桃-葉	3	30	60
死虫率(%)	月桃-茎	3	35	65
	対照	0	0	0

【0080】 【表8】 20

エタノ-	ール抽	出液含有濃度 (v/v%)	1	10	50
	ı	乾燥重量 (μg)	4. 65	46. 5	232. 5
死中率	(%)	アーティチョーク-葉	5	20	50
76.24-4-	(/0/	対照	0	0	0

【0081】 【表9】

80

40

50

-	熱水抽出液	複含有濃度(v/v%)	1	10	50
	j	乾燥重量 (μg)	4. 65	46. 5	232. 5
	死虫率(%)	アーティチョーク-葉	2	18	40
- COORD	7634- (76)	対照	0	0	0

[0082]

その結果、対照であるエタノール又は水で処理した対照苗片には、コナガか寄ってきたか、月桃及びアーティチョークのでれぞれから得られた各被検試料で処理した処理苗片のいずれにも寄りつかなかった。したがって、月桃及びアーティチョークは、コナガを急遽する世質を有することがわかった。

[0083]

試験例3

有害生物の代表例として、エンドウビゲナガアプラムシ1~2齢幼虫を用い、前記実施例3で得られた放検試料に対する該エンドウビゲナガアプラムシの業別越受性を評価した。 【0084】

ガラス管(直径8mm×高さ40mm)の一雌を、LABORATORY FILM(商品名:パラフィルム)で覆った。被検試料と人工飼料(組成を表10に示す)との混合物20mlを、前記ガラス管上のパラフィルム部分に摘下し、その上を薄く性張したホラ

フィルムで覆った。得られたものを、被検試料の有効量の評価のための餌として用いた。 [0085]

【表10】

		mg			mg
アミノ酸	L-アラニン	100	ビタミン類	p-アミノ安息香酸	10
	L-アルギニン	400		アスコルビン酸	100
	L-アスパラギン	300		ビオチン	0.1
	L-アスパラギン酸	100		パントテン酸カルシウム	
	L-システィン(塩酸塩)	50		コリンクロリド	50
	レーシスチン	5		薬酸	1
	ィーアミノブチリン酸	20		イノシット	50
	レーグルタミン酸	200		ニコチン酸	10
	レーグルタミン	600		ピリドキシン	2.
	グリシン	20		リボフラビン	ļ
	L-ヒスチジン	200		チアミン	2.
	DL-ホモセリン	800			
	レーイソロイシン	200	その他	クエン酸カルシウム	16
	L-ロイシン	200		コレステロールベンゾアート	2
	L-リジン(塩酸塩)	200		リン酸ーカリウム	250
	レーメチオニン	100		塩化マグネシウム	20
	L-フェニルアラニン	100		シュークロース	35000
	L-プロリン	100		塩化第二銅	0.25
	レーセリン	100		塩化第二鉄	1.336
	L-スレオニン	200		塩化マンガン	0.50
	L-トリプトファン	100		塩化ナトリウム	1.27
	L-チロシン	20		塩化亜鉛	0.41
	L-バリン	200			

30

KOH でpH7.5 に調整

水により全量 100m!とする

[0086]

前記餌に、円筒状に加工したセラチンカプセル(和光純薬工業株式会社製、商品名:セラ チンカプセルNO.00を加工し使用した)をかぶせた。前記カプセル内に、エンドウと グナガアプラムシを入れ、ゴース(8cm×8cm角)とプラスチックチューブ(内径8 mm、外径11mm、高さ8mm)とで蓋をし、飼育瓶を得た。対照として、エタノール 又は水と前記人工飼料との混合物 20 μ | を用いた。

[0087]

エンドウビゲナガアプラムシを入れた後、1つの飼育瓶の中に1 ~2齢幼虫を3匹すつ 入れ、23±3℃の条件下、24時間毎に、脱皮数及び死虫数を観察し、評価を行なった 。 結果を表11~表14に示す。 [0088]

【表11】

10

20

		1日後			2日後			3日後		
エタノール抽出液含有濃度 (v/v%) 乾燥重量 (μg)		1	10	50	1	10	50	1	10	50
		0. 93	9. 3	46. 5	0. 93	9. 3	46. 5	0. 93	9. 3	46. 5
	月桃-葉	0	0	33	0	33	67	33	67	100
死虫率(%)	月桃-茎	0	33	67	33	33	67	33	100	100
	対照	0	0	0	0	33	33	0	67	100

【0089】 【表12】

> 1日後 2日後 3日後 熱水抽出液含有濃度(v/v%) 10 50 10 50 10 50 1 乾燥重量 (µg) 4.65 46. 5 232, 5 4, 65 46, 5 232, 5 4. 65 46, 5 232, 1 月桃一葉 0 0 33 0 33 67 33 100 | 100 死虫率(%) 月桃一茎 0 0 67 67 33 67 100 0 0 対照 O 0 n. n 0 0 n 0 0

【0090】 【表18】

> 1日後 2日後 3日後 エタノール抽出液含有濃度 (v/v%) 10 50 10 50 10 50 1 1 乾燥重量 (µg) 4. 65 46. 5 232. 5 4. 65 46. 5 232. 5 4. 65 46. 5 232. アーティチョークー薬 0 0 33 0 33 100 33 67 100 死虫率(%) 対照 0 0 0 0 0 33 0 67 100

【0091】 【表14】

			1日後		2 日後			3日後		
熱水抽出液含有濃度 (v/v%)		1	10	50	1.	10	50	1	1.0	50
1	乾燥重量 (μg)	4. 65	46. 5	232. 5	4. 65	46. 5	232. 5	4. 65	46. 5	232. 5
死虫率 (%)	アーティチョークー菜	0	0	33	0	33	67	33	67	100
76344 (707	対照	0	0	0	0	0	0	0	0	0

[0092]

その結果、表11及び表12に示されるように、エンドウヒケナガアプラムシは、月桃の茎のエタノール油出液の含有量が10体積%である核試料に対し、1日目で、3%の死虫率という品1級でまたまた。ま13及び表14に示されるように、エンドウビケナガアプラムシは、アーティチョークー株のエタノール抽出液又は熱水油出液の含有量が50体積%である核検試料に対し、1日目で、33%の死虫率という高い歴受性を示した。

[0098]

実施例4

実施例 2 と同様に、 A - 3 、 A - 7 又は A - 1 9 を培養し、 得 5 れ 友 培養液を含有した防除剤 (1 × 1 0 ° ~ 1 × 1 0 ° 0 c f u. 相当量) を調製する。

[0094]

得られた防除剤を、作物を栽培する前の土壌に混和、又は噴霧器により土壌に撒布する。 せの結果、土壌の環境を、植物病害に強り土壌に改良できる。 10

30

20

30

[0095]

実施例5

実施例 2 Y 同様に、A ー 8 、A ー 7 又はA ー 1 9 を培養し、得られた培養液から菌体を除去し、得られた朝化培地(1 × 1 0 ² ~ 1 × 1 0 ^{3 0} c f u 相当量)を含有した妨除剤を削製する。

[0096]

得られた防除剤を、峨霧器により、作物が植えられた土壌又は作物に撒布する。その結果 、作物の病害を防ぐことができる。

[0097]

実施例 6

実施例 2 と同様に、 A ー 3 、 A ー 7 又は A ー 1 9 を培養し、 得られた培養液から菌体を除去し、 得られた朝化培地(1 × 1 0 ² ~ 1 × 1 0 ^{3 0} c f u 相当量)を結晶化又は 粉末化マせ、 防除剤を調製する。

[0098]

得られた防除剤を、作物を栽培する前の土壌に混和又は作物が植えられた土壌に撒布する 。その結果、作物の病害を防ぐことができる。

[0099]

実施例 7

実施例2と同様に、A-3、A-7又はA-19を培養し、得られた培養液(1×10²~1×10³ cfu相当量)を、ふすまやもみがら、土壌改良剤に添加し、固定 デマせる。得られた産物を、作物を推出する前の土壌に混和又は該土壌に散布する。その結果、補物病案を防ぐことができる。

[0100]

実施例8

実施例2と同様に、A-3、A-7又はA-19を培養し、得られた培養液から菌体を除去し、馴化培地を得る。また、実施例3と同様に、キク科権物又はジョウが科植物から、エタノール抽出液マは解水抽出液を調製する。ついで、馴化培地と、エタノール抽出液マは熱水抽出液とを含有した防除剤を調製する。

[0101]

得られた防除剂を、嗅霧器を用いて、害虫の発生しやすり箇所に破布するか、あるりは、 作物又は土壌に扱布する。 その結果、害虫忌連効果が得られ、かっ植物病害を防ぐことか できる。

[0102]

【祭明の効果】

本売明の切無生物によれば、連々の植物病原菌を防除することができ、植物病原菌の生育を抑制し、土壌病害を生じにくい土壌に改良することができ、種々の土壌病害を生じにくい土壌に改良することができ、種々の土壌病害を生じたくい土壌に改良することができ、種々の土壌病・土壌等で、ことができるという優相た効果がある。また、木発明の防除別により種々の病害等を防ぐっととでき、広範囲の植物病原菌に対して抗菌活性を発揮し、かつ害虫効果を表する。マちに、本発明の防除方法によれば、土壌等への供給、できるという優和た効果を表する。マちに、本発明の防除方法によれば、土壌等への供給、できるという機・植物の取けつして抗菌活性を発揮し、かつ害の放除方法によれば、土壌等への供給、でき、大な範囲の植物病原菌に対して抗菌活性を発揮し、かつ害のなり、対するといかでき、土壌病害を生じにくい土壌に改良することができるというで、人は、

[0108]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

(110) KANSAI Co, Ltd.									
(120) A microorganism having an ability to aboid noxious organisms, and a preventive agent against noxious organisms comprising thereof.									
⟨130⟩ M-14-018		10							
(160) 3									
(170) PatentIn version 3.1									
(210) 1 (211) 1545		20							
(212) DNA									
(213) Bacillus sp. A-3									
(400) 1									
iggagagiii gaicciggci caggacgaac gciggcggcg igcciaatac aigcaagicg	60								
ageggacaga tgggagettg etceetgatg ttageggegg aegggtgagt aacaegtggg	120	80							
taacctgcct gtaagactgg gataactccg ggaaaccggg gctaataccg gatggttgtc	180								
igaaccgcat ggitcagaca taaaaggigg citcggciac cacitacaga iggacccgcg	240								
gegeatiage tagtiggiga ggiaacgget caccaaggeg acgatgegia geogaeciga	300								
gagggigate ggccacactg ggactgagac acggccaga cicctacggg aggcagcagt agggaateit cegcaatgga cgaaagteig acggagcaac gcegcgigag igaigaaggt	360 420								
titeggateg taaageteig tigttaggga agaacaagtg cegiteaaat agggeggcac	480								

ctigacggta cctaaccaga aagccacggc taactacgtg ccagcagceg eggtaatacg 540 taggtggcaa gcgttgtccg gaattattgg gcgtaaaggg ctcgcaggeg gtttcttaag 600

totgatgiga aagooccogg cicaaccggg gaggg	tcatt ggaaactggg gaacttgagt 660
gcagaagagg agagtggaat tccacgtgta gcggt	gaaat gogtagagat giggaggaac 720
accagiggeg aaggegacie teiggieigt aactg	acgot gaggagogaa agogtgggga 780
gcgaacagga ttagataccc tggtagtcca cgccg	taaac gatgagtget aagtgttagg 840
gggtttccgc cccttagtgc tgcagctaac gcatt	aagca ctccgcctgg ggagtacggt 900
cgcaagactg aaactcaaag gaattgacgg gggco	cgcac aagcggtgga gcatgtggtt 960
taattegaag caacgegaag aacettacca ggtet	tgaca tectetgaca ateetagaga 1020 10
taggacgice cetteggggg cagagigaca ggigg	tgcat ggttgtcgtc agctcgtgtc 1080
gtgagatgtt gggttaagtc ccgcaacgag cgcaa	ccctt gatcttagtt gccagcattc 1140
agtigggcac ictaaggiga cigcoggiga caaac	cggag gaaggigggg aigacgicaa 1200
atcatcatge ceettatgac etgggetaca caegt	gctac aatggacaga acaaagggca 1260
gcgaaaccgc gaggitaagc caatcccaca aatci	gtict cagitoggat ogcagiotge 1320
aactegactg egtgaagetg gaategetag taate	gegga teageatgee geggtgaata 1380
cgttcccggg ccttgtacac accgcccgtc acacc	acgag agtitgiaac acccgaagtc 1440 20
ggigaggiaa cciitaigga gccagccgcc gaagg	tggga cagatgattg gggtgaagtc 1500
gtaacaaggt agccgtatcg gaaggtgcgg ytgga	tcace tcctt 1545
(210) 2	
(211) 1545	
(212) DNA	80
(213) Bacillus sp. A-7	
〈400〉 2	
tggagagitt gatcciggci caggacgaac gcigg	cggcg tgcctaatac atgcaagtcg 60
ageggacaga tgggagettg etceetgatg ttage	ggogg acgggtgagt aacacgtggg 120
taaccigcci giaagacigg gataaciccg ggaaa	ccggg gctaataccg gatgcttgtt 180

tgaacegcat ggitcagaca taaaaggigg citcggctac cacitacaga tggaccegc 240 gcgcattagc tagitggiga ggitaacggci caccaaggcg acgaigcgia gccgacciga 300

agggtgatc	ggccacactg	ggac tgagac	acggcccaga	ctcctacggg	aggcagcagt	360	
gggaatett	ccgcaatgga	cgaaagtctg	acggagcaac	gccgcgtgag	tgatgaaggt	420	
ttcggatcg	taaagctctg	ttgttaggga	agaacaagtg	ccgt tcaaat	agggcggcac	480	
ttgacggta	cctaaccaga	aagccacggc	taactacgtg	ccagcagccg	cggtaatacg	540	
aggtggcaa	gcgttgtccg	gaattattgg	gcgtaaaggg	ctcgcaggcg	gtttcttaag	600	
ctgatgtga	aagcccccgg	ctcaaccggg	gagggtcatt	ggaaactggg	gaacttgagt	660	
cagaagagg	agagtggaat	tccacgtgta	gcggtgaaat	gcgtagagat	gtggaggaac	720	10
ccagtggcg	aaggegaete	tetggtetgt	aac tgacge t	gaggagcgaa	agcgtgggga	780	
cgaacagga	ttagataccc	tggtagtcca	cgccgtaaac	gatgagtgct	aagtgttagg	840	
ggtttccgc	cccttagtgc	tgcagctaac	gcattaagca	ctccgcctgg	ggagtacggt	900	
gcaagactg	aaactcaaag	gaattgacgg	gggcccgcac	aagcggtgga	gcatgtggtt	960	
aattegaag	caacgcgaag	aaccttacca	ggtcttgaca	tcctctgaca	atcctagaga	1020	
aggacgtcc	ccttcggggg	cagagtgaca	ggtggtgcat	ggttgtcgtc	agctcgtgtc	1080	
tgaga tg t t	gggttaagtc	ccgcaacgag	cgcaaccctt	gatettagtt	gccagcattc	1140	20
gt tgggcac	tctaaggtga	ctgccggtga	caaaccggag	gaaggtgggg	atgacgtcaa	1200	
tcatcatgo	cccttatgac	ctgggctaca	cacgtgctac	aatggrcaga	acaaagggca	1260	
craaaccgc	gaggitaagc	caatcccaca	aatctgttct	cagttcggat	cgcagtctgc	1320	
actogactg	cgtgaagctg	gaategetag	taatcgcgga	teageatgee	gcggtgaata	1380	
gttcccggg	ccttgtacac	accgcccgtc	acaccacgag	agtitgiaac	acccgaagtc	1440	
gtgaggtaa	cctttwwgga	gccagccgcc	gaaggtggga	cagatgattg	gggtgaagtc	1500	
taacaaggt	agccgtatcg	gaaggtgcgg	ytggatcacc	tcctt		1545	30
	gggaatett tteggateg tigaeggta aggtggeaa etgatgtga eagaeggg ecgaaeagga ggttteege geaagaetg aattegaag aggaegte ttgagatgti gttggeae teateatge eraaaeege actegaetg gtteeggg	segaaicti cegeaigga ticggaleg taaageteig tigaeggia ectaaecaga aggiggeaa gegitgieg cegaagagg agagiggaai ceagigge aaggegaet cegaeagag tigaatace ggitteege ecettagge geaagaetg aaacteaag aattegaag eaacteaag aggaegte ecttegggg tigaggia ecettaigae craaacege gaggitaage actegaetg egigaagetg giteeggg ecttgiaage giteeggg ecttgiaea gigaggiaa ectitwegg	gegaaicti ccgcaatgga cgaaagictg itcggaicg taaagcictg tigttaggga itgacggia cctaaccaga aagccacggc aggiggcaa gcgitgiccg gaattaligg ctgaigtga aagccccgg ctcaaccggg cagaagagg agagiggaat tccacgigta ccagiggcg aaggegaat tccacgigta ccagiggcg aaggegaat tccacgigta ccagiggcg aaggegaat tcgggigica ggaacagga ttagatacc iggiagica ggtitccgc ccttagigc igcagciaac ggaatgaag caaccaaag gaattgacag aattgaag caaccaaag gaattgacag attggaga caaccaaag ccgaacgag gtigggcac tctaaggiga ctgccggiga tcatcaigc cccttaigac ctgggciaca craaaccgc gaggitaagc caatcccaca acccgacig cgigaagcig gaatcgciag gticccggg cctigtacac accgcccgtc gggaggiaa cciiiwwgga gccagccgcc	gegaaicti cegeaaigga egaaagittg aeggageaac itteggaieg taaagetetg tigitaggga agaacaagig itgaeggta ectaaecaga aageeaegge taaetaegig aggiggaaa gegitgiceg gaattaligg gegiaaaggg etgaigga aageeeegg etcaaecggg gagggteati cegaagagg agagiggaai tecaegigta geggigaaai ecagiggeg aaggegaat tecaegigta geggigaaai ecagiggeg aaggegaate teiggietig aaetgaege egaacagga tiagataee tiggiagieea geetiaae ggaaagaetg aaacteaaag gaattgaegg gggeeegaa aattegaag caaecgaag aacettaeea ggietigaea aggaegtee ecitagge eagagigaea ggigggea teateaige eeettaigae etgggetaea eaaaecggag teateaige eeettaigae etgggetaea eaaecggag teateaige ggigaagetg gaategetag taategegga gticeeggg eetigiaeae aeegeegge gticeeggg eetigiaeae aeegeegge ggigagggiaa eelitwwgga geeageegee gaaggiggga	gegaaicti cegeaaigga egaaagietg aeggageaac geegegigag itteggaieg taaagetetg tigitaggga agaacaagig cegiteaaat itgacggia cetaaccaga aagecaegge taactacgig ceageageg aggiggeaa gegitgiceg gaaitatigg gegiaaaaggg cigeagaggg cegaaagagg agagiggaat tecacgigia geggigaaat gegiagagat ceagiggeg aaggegaat tecacgigia geggigaaaa gegiagggaa ceagiggeg aaggegaat tecacgigia geggigaaaa gegiaggga cegaacagga tiagatace teggietgia aactgacge gagggegaa cegaacagga tiagatace teggiagica egecigaaac gataggiget ggitteege cectiagige igeagetaac geattaagea teetegacigg gaaagactic cetteggeg cagagigaca ggigigeat ggigigeat ggitigggeac tetaaggiga etgeegga caaacceggag gaaggiggggi teatcaige cectiatigae etgggetaca cacgigeiac aattegaatg cectiatigae cigeggiaca aattgitet cagtieggat actegacig ggigaagetg gaategetag taategegga teagealgec gticeeggg cettgtacac acegeegte acaccacgag agttigtaac gticeeggg cettgtacac acegeegte acaccacgag agttigtaac	ticggaleg taaageteig tigitaggga agaacaagig cegitaaat agggeggeac tigaeggia ectaaccaga aagecaegge taactaegig ceageageeg gittettaag aggiggeaa gegitgiceg gaattaligg gegiaaaggg cicgeaggeg gittettaag etgaligga aageceegg cicaaccagg gagggitaati ggaaactggg gaactigagi cagaagagg agagiggaat tecaegigia geggigaaat geglagagat giggaggaac ccagiggeg aaggegaete teiggicigi aactgaegei gaggagegaa agegliggag eggacaegga tiagataece iggiagicea egcetaaac galgagiget aagigtagg ggaacagga tiagataece iggiagicea egcetaaac galgagiget aagigtagg ggaacagaa tiagataece iggiagicea egcetaaac galgagiget aagigtagg ggaagaetig aaacteaaag gaatigaegg gggeecegea aageggigga gaatigggit aaattegaag caacgegaag aacctiacca ggictigaea teetetgaea ateetagaga aggacgice cetteaggg cagagigaca ggiggigeat ggtigtegit ageteggit gaaagatit gggitaagete egcagaegag gaaaccett gatettagti gecageatic gitigggeac telaaggig caategeaga caacceggag gaaggiggga acaaagggga craaaccge gaggitaage caateccaca aateegtiet cagtieggat egcagteige actegaetg etigaagetg gaategetag taategegga taggalgata ggitegea giteceggg cettgiaca aacgecegte gaaggiggga cagalgatig gggigaata giteceggg cettgiacac aacgecegte gaaggiggga cagalgatig gggigaata giteceggg cettgiacac aacgecegte gaaggiggga cagalgatig gggigaata giteceggg cettgiacac accgecegte gaaggiggga cagalgatig gggigaata ggicecegg cettgiacac accgecegte gaaggiggga cagalgatig gggigaata ggigggagaa accttiwwgga gecagecege gaaggiggga cagalgatig gggigaata ggigaggaaa accttiwwgga gecagecege gaaggiggga cagalgatig gggigaata gggaggaaccccggagataa accttiwwgga gecagecegec gaaggiggga cagalgatig gggigaata gggaggaaccccggagagagaaccccgagagagagaga	segnatoti ogoaniga ognangitig aegnagaaa geeglaga galgaaggi 420 titeggateg tanageteig tigitaggga agnacaagig oegitaaat agggeggaa 480 titggaggia oetaacaga aagcaagge taaataegig oegitaaat agggeggaa 640 aggiggaa oetaacaga aagcaagge taaataegig oegitaaatagg 600 cigalgiga aagcocceg cicaacagg gaggitati ggaaatiggg gaacitgag 660 cagaagagg aggiggaat tocacgigia gaggigaat gaggaggaa 720 cagaagagg aggiggaat tocacgigia aacigacgo gaggagga agggiggga 780 cagaacagga tiagataco iggigiia aacigacgo gaggagaa agggiggga 780 cagaagaaga tiagataco iggigiia aacigacgo gaggagaa agggiggga 780 cagaagaaga tiagataco iggigiia acigacgo gaggagaa agggiggga 780 cagaagaaga tiagataco iggigiia acigacgo gaggagaa agggiggga 780 cagaagaaga coccitagig igcagataa gaataagaa otocgocgg gagataeggi 900 gaaagaatig aaacicaaag gaatigacgg gegcocgoa aagcgiggg gagataeggi 960 aaticgaag caaccagaa aaccitaca ggictigaa tocicigaaa accitagaga 1020 aggacgio coticgggg cagagigaca ggigggaa aggigggg algacgica 1140 giigggaa totaaggig caaccagaa gaaccagga gaaggiggg algacgica 1200 toaicataga cocitataga cigggetaaa aaccggaag gaaggiggg algacgica 1200 toaicatag cocitatgac caacccaga aaccggaa aacggiggg algacgica 1200 accaacagg gaggitaagc gaalcccaa aaccggaa gaggiggg algacgica 1220 accaacagg gaggitaagc gaalcccaa aaccggaa gatigiaa aaccggaagi 1240 giigggagaa cotiiwwgga gocagcogo gaaggiggga aagatigig ggggaagi 1380 giiccoggg cotigiaaa aacggcag gaaggiggga aaccgaagti 1440 giigggagaa accitiwwgga gocagcogo gaaggiggga aagatigi ggggaagi 1500

⟨210⟩ 3

(211) 1545

(212) DNA

(213) Bacillus sp. A-19

⟨400⟩ 3

20

tggagagttt	gatectgget	caggacgaac	gctggcggcg	tgcctaatac	atgcaagtcg	60	
agcggacaga	tgggagettg	ctccctgatg	ttagcggcgg	acgggtgagt	aacacgtggg	120	
taacctgcct	gtaagactgg	gataactccg	ggaaaccggg	gctaataccg	gatggttgtc	180	
tgaaccgcat	ggttcagaca	taaaagg tgg	cttcggctac	cacttacaga	tggacccgcg	240	
gcgcattagc	tagttggtga	ggtaacggct	caccaaggcg	acgatgcgta	gccgacc tga	300	
gagggtgatc	ggccacactg	ggac tgagac	acggcccaga	ctcctacggg	aggcagcagt	360	
agggaatett	ccgcaatgga	cgaaagtctg	acggagcaac	gccgcgtgag	tgatgaaggt	420	
tttcggatcg	taaagetetg	t tg t taggga	agaacaagtg	ccgttcaaat	agggcggcac	480	
cttgacggta	cctaaccaga	aagccacggc	taactacgtg	ccagcagccg	cggtaatacg	540	
taggtggcaa	gcgttgtccg	gaat tat tgg	gcgtaaaggg	ctcgcaggcg	gtttcttaag	600	
tctgatgtga	aagcccccgg	ctcaaccggg	gagggtcatt	ggaaac tggg	gaacttgagt	660	
gcagaagagg	agagtggaat	tccacgtgta	gcggtgaaat	gcgtagagat	gtggaggaac	720	
accagtggcg	aaggegae te	tetggtetgt	aac tgacgc t	gaggagcgaa	agcg tgggga	780	
gcgaacagga	ttagataccc	tggtagtcca	cgccgtaaac	gatgagtgct	aagtgttagg	840	
gggtttccgc	cccttagtgc	tgcagctaac	gcattaagca	ctccgcctgg	ggagtacggt	900	
cgcaagac tg	aaactcaaag	gaat tgacgg	gggcccgcac	aagcggtgga	gcatgtggtt	960	
taattcgaag	caacgcgaag	aacct tacca	ggtcttgaca	tcctctgaca	atcctagaga	1020	
taggacgicc	ccttcggggg	cagagtgaca	ggiggigcai	ggttgtcgtc	agctcgtgtc	1080	
gtgagatgtt	gggttaagtc	ccgcaacgag	cgcaaccctt	gatettagtt	gccagcattc	1140	
agttgggcac	tc taaggtga	ctgccggtga	caaaccggag	gaaggtgggg	atgacgtcaa	1200	
atcatcatgc	cccttatgac	ctgggctaca	cacgtgctac	aatggacaga	acaaagggca	1260	
gcgaaaccgc	gaggttaagc	caatcccaca	aatctgttct	cagttcggat	cgcagtctgc	1320	
aactcgactg	cgtgaagctg	gaatcgctag	taatcgcgga	tcagcatgcc	gcggtgaata	1380	
cgttcccggg	ccttgtacac	accgcccgtc	acaccacgag	agtttgtaac	accegaagte	1440	
ggtgaggtaa	cctttatgga	gccagccgcc	gaaggtggga	cagatgattg	gggtgaagtc	1500	
gtaacaaggt	agccgtatcg	gaaggtgcgg	ytggatcacc	tcctt		1545	

フロントページの続き

(51) Int. CI. "

FΙ

C 1 2 N 1/20 C12N 1/20

Α Ε テーマコード(参考)